⑲ 日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A) 昭63-116743

@Int_CI_4

識別記号

厅内整理番号

❸公開 昭和63年(1988)5月21日

B 01 J 23/66 27/10 // C 07 D 301/10

Z - 7918 - 4G Z - 6750 - 4G 7252 - 4C

審査請求 未請求 発明の数 1 (全7頁)

❷発明の名称

エチレンオキシド製造用銀触媒

②特 頤 昭62-108099

②出 願 昭62(1987)5月1日

優先権主張

愛昭61(1986)5月9日發日本(JP)動特願 昭61-104950

砂発 明 者

直 弘 茨城県稲敷郡阿見町中央8丁目3番1号 三菱油化株式会

社中央研究所内

②発 明 者 幸 雄

茨城県稲敷郡阿見町中央8丁目3番1号 三菱油化株式会

社中央研究所内

②発 明者

具 食 敦

茨城県稲敷郡阿見町中央8丁目3番1号 三菱油化株式会

社中央研究所内

①出 頭 人 三菱油化株式会社 東京都千代田区丸の内2丁目5番2号

20代 理 人 弁理士 小田島 平吉

野

酒

岩

尻

#

外1名

朗 細 13

1. 発明の名称

エチレンオキシド製造用銀触媒

2. 特許請求の範囲

1.エチレンの酸化によるエチレンオキシドの 製造用銀担持触媒であって、触媒成分として鋌の 他にカチオン良分として少くともナトリウム、カ リウム、ルピジウム及び/又はセシウムを含み、 かつ

担体が主としてα-アルミナよりなりその表面 積が0.6~2 m²/g、吸水率が20~50%、シ リカ含量が0.5~12重量%、かつ表面積当り のシリカ含量(重量%/m²/g)が0.5~12、 好ましくは1~8であって、ナトリウム含量が0。 08~2重量%である

ことを特徴とする触媒。

2. 触媒度分が、数の他に、カチオン成分とし τ,

- (A) ナトリウムと、
- (B) カリウム、ルビジウム及びセシウムの

少なくとも1種と、

を含むことを特徴とする特許顕求の範囲第1項記 載のエチレンオキシド製造用無媒。

- 3. 触媒成分が、銀の他にカチオン成分として、
 - (人) ナトリウムと、
 - (B) カリウム、ルビジウム及びセシウムの 少なくとも1種と、
- (C) 4974

を含むことを特徴とする特許請求の範囲第1項記 載のエチレンオキシド製造用無媒。

- 4. カチオン成分の担持を水溶液の形で行うこ とを特徴とする特許額求の範囲第1項記載のエチ レンオキシド製造用触媒。
- 5. 銀及び/又はカチオン皮分を含浸した担体 の熱処理を130~300℃の過熱スチーム中で 行うことを特徴とする特許請求の範囲第1項記載 のエチレンオキシド製造用触媒。
- 6. 担体が主としてローアルミナよりなり、モ の表面積が0.6~2 m2/8、吸水率が20~50 %、平均和孔径が 0.9~3.5 u でありシリカ(S

iO、)含性が1~12重量%で、且つナトリウム含量が0.08~2重量%(ナトリウムとしての重量%)で、しか6pKa+4.3の指示薬によって検知しうる酸性を示す特許請求の範囲第1項ないし第5項のいずれかに記載の触媒。

7. 担体が主として a・Tルミナよりなり、その表面 枚が 0.6~2.0 m²/8、吸水率が 20~50%、平均 細孔径が 0.9~3.5 μ であり、シリカ(SiOz)含量が 1~12重量%で、且つナトリウム含量が 0.1~1.5 重量%(ナトリウムとしての重量%)で、しかも p Ka + 4.8 の指示薬によって検知しうる酸性を示す特許調求の範囲が 1 項ないし 85 項のいずれかに 記載の 触媒。

3. 発明の詳細な説明

本発明はエチレンを気相酸化してエチレンオキシドを製造するための銀相持触媒に関する。全世界で数百万トンというオーダーの多量生産されているエチレンオキシドを効率よく製造する為、触媒の改良の要請は強く、高遠状性、艮寿命の触媒の出現が領まれている。この為極々の方法が提案

成しうるエチレンオキシド触媒を得るには、触媒は 日さればいなかったある特定領域のシリカな量を 殊に特定領域のシリカおよびナトリウム含量を を担体を用い、これに触媒は分とにより自己なとのかった。 たか出来た。特に触媒は分とによりのチオン成分を組合性ななとによりのかけれる なから、これにカリウムの作用が特を あり、これにカリウムの作用がせるくないのから、これにカリウムに あり、これにカリウムの作用がせるくながない。 の少なとも1種を組合せ、そらに好まにのない りたないないないない。 のウムをも加合せることが分った。かくして本発明は、 殊に、

(1) エチレンの酸化によってエチレンオキシドを製造するための製担持触数であって、触媒成分として、銀の他に、カチオン成分として、少くとも、

- (A) ナトリウムと、
- (B) カリウム、ルビジウム及びセシウムの少なくとも1種

されているが、主活性成分である似とアルカリなどの添加物の組合せと、その配合比の最適化、これらを担待する担体の改良などがその主たるものである。後者は特に表面積を大きくすることにより銀の分依を良好にして低温での使用を可能にし、任券命、高速択性を狙うのが一つの方向と思われる。しかし単に表面積を大きくするだけでは、拡散の影響、担体表面での副反応などにより所期の効果が得られず、工夫が必要である。

例えば特開昭 5 6 - 8 9 3 4 3 号公開公報では、 担体中のナトリウム成分が 0 . 0 7 重量 %以下の 低 N a 含量の a - アルミナ担体を選定することによ り 0 . 5 ~ 5 * 2 / 8 の 表面 積の担体の使用を可能に し、これと 5 ~ 2 5 重量 % の 銀およびカリウム、 ルビジウムおよびセシウムから選ばれたアルカリ 金属の少なくとも 1 種 0 . 0 0 1 ~ 0 . 0 5 グラム 当量の組合せにより良好な 触媒を得ている。

本発明者らも表面検の大きな担体の使用を中心 として、実用に耐える高速択性、 反発命の触媒を 処意探索した結果、 高活性でしかも高速択率を達

を含み、かつ担体が主としてα-アルミナよりなり、その表面板が0.3~2 m²/g、吸水率が20~50%、、シリカ含量が0.5~12 重量%、好ましくは1~12 重量%で、かつ表面積当りのシリカ含量(重量%/m²/g)か0.5~12、好ましくは1~8 であって、ナトリウム含量が0.08~2 重量%、好ましくは0.1~1.5 重量%であることを特徴とする触媒、

- (2) 触媒成分であるカチオン成分として、
 - (A) ナトリウムと、
 - (B) カリウム、ルビジウム及びセシウムの 少なくとも1 根、並びに

を含むことを特徴とする特許額求の範囲第1項記載のエチレンオキシド製造用触媒、

- (3) 触媒成分であるカチオン成分として、
 - (A) ナトリウムと、
 - (B) カリウム、ルビジウム及びセシウムの 少なくとも1種
 - (C) 4174

を含むことを特徴とする特許請求の範囲第1項記

載のエチレンオキシド製造用触媒、

- (4) 触媒成分であるカチオン成分の担体に対する担持を水溶液の形で行うことを特徴とする特許請求の範囲第1項記載のエチレンオキシャ製造用触媒、
- (5) 銀及び/又はカチオン成分を含浸した担体の熱処理を130~300℃の過熱スチーム中で行うことを特徴とする特許請求の範囲第1項記載のエチレンオキシド製造用触媒、等に関するものである。

本発明の触媒が高性能を示す理由は明確ではないが、1)本発明の担体には、X級回折実験により、α-Al₂O₃以外にAl₆Si₂O₁₃が生成していること、2)本発明の担体には、pKa+4.8の指示薬で検知し得る酸性があること(なお酸の測定法は昭和41年4月26日、産業図番株式会社発行、田部告三及び竹下常一若「酸塩盐触媒」第161頁以下に単拠している。3)本発明の担体にNa₂CO₃を担持させた状態では酸性は消失し、逆にpKb+7.1のプロモチモールブルーを変色

なるアミン双などがその例で、中ではアンモニア、 ヒリシンやブチルアミンなどのモノアミン、エタ ノールアミンなどのアルカノールアミン、2~4 個の尿素原子を持つアルキレンシアミン、ポリア ミンが好ましい。特にエチレンジアミンと、1。 3・ブロバンジアミンの使用、殊にその混合使用 が最適である。

担体に含浸するには銀化合物とアミンの水溶液の形とすることが最も現実的であるが、アルコールなどを加えた水性溶液も用い得る。最終的には触媒成分として5~25重量%の級が担持されるように含浸液中の銀濃度を選定する。含浸燥作は適常の方法で実施される。要すれば減圧、加熱、スプレー吹付けなどを併せ行なう。アミンは銀化合物を替化するに必要な量(通常アミシ茲2個が銀1原子に対応する)加える。通常当量より5~30%過剰に加えるのが安全である。

含浸後の無処理は、銀が担体上に析出するに必要な程度と時間を選定して実施するが、担体上に 銀ができるだけ均一に、微少な粒子で存在するよ させる塩塩性が生じること。

などが見出されており、本発明の触媒で使用する 担体はシリカを含有すること、殊に特定領域のシ リカとナトリウムを含有することによって、上記 のとおりpKa+4.8の指示薬で検知し得る酸性 を発現し、この結果触媒成分としてアルカリ成分 などのカチオン成分の添加によるその透度なコン トロールとの相類効果によって極めて高い触媒性 能が発現されると推定される。

本発明の触媒の触媒成分である級を形成するために使用される銀化合物は、アミンと水性溶媒中で可溶な錯体を形成し、500で以下、好ましくは300で以下、より好ましくは260で以下の設定で分解して級を析出するものであればよい。その例は例えば酸化銀、硝酸銀、炭酸銀などの各種カルボン酸銀である。中でも確酸銀が好ましい。錯体形成剤としてのアミンは、上記銀化合物を水性溶媒中で可溶化し得るものであれば如何なるものでもよい。ヒリジン、アセトニトリル、アンモニア、1~6個の炭洗より

うな条件を選ぶことが最も好ましい。一般的に高 塩、及時間は、析出した銀粒子の提集を促進する ので好ましくない。従がつて120で~300で に加熱した空気(又は窒素などの不活性が入)又は 過熱スチームを使用して5分から30分の短時間 で焼成するのが好ましい方法である。上記の短時間 の焼成は、触媒割製工程の時間短縮という観点 からも好ましい。株に過熱スチームを使用すると、 担体上の銀の分布が均一になり、好ましい。

無媒成分としてのカチオン成分は、水性溶媒中に可溶な化合物の形態で、可溶な温度で加えられるのが好ましいが、一部不溶の状態になっていても構わない。そのような化合物の例として、硼酸塩、炭酸塩、瓜皮酸塩、ハロゲン塩、水酸化物、亚硝酸塩、硫酸塩などの無機塩類、および例えば螺酸塩などのカルボン酸塩が挙げられる。触媒放分として5 ppu以上、0.1 重量%以下の、塩类、臭类は非素等のハロゲン、珠に塩类が含まれるようにカチオン成分のハロゲン塩が加えられることが

好ましい。カチオン成分は銀合浸溶液中に添加して担持(同時含浸)しても良く、又前含浸でも、後含浸でも得わない。しかし殊にナトリウムについては後含浸は不適当である。含浸液としては水溶液が好ましく、アルコールなどを含む溶液の使用は、安全性及び工程関略化の観点からも勧められない。

触媒成分としてのナトリウムは、触媒中に50pp以上、1里位%以下の含有量となることが好ましく、シリカ含量によりその最適値は変化するか、有利には一般的に500~4,000ppmが好適である。殊に炭酸ナトリウム、重炭酸ナトリウムの形で付与するのがよい。

カリウム、ルビジウム及びセシウムの少くとも1種のアルカリ金属成分の無謀中の含有量は、10~2.000ppmが好ましく、カリウムについては75~300ppm、ルビジウムについては160~650ppm、セシウムについては250~1000ppmが好ましい。然加は同時含浸が最も好ましい。これらのものの一部又は全部が塩化物、

5 μ未満の場合には良い結果を得られず、一方大きすぎると所定の設面損にならないので平均細孔径は好ましくは 0.9~3.5 μ、殊に好ましくは 1~3 μの間である。

担体中のシリカ(SiO₂)含量は、0.5~12 重量%、特に1~12重量%、さらに好ましくは 2~10重量%で、シリカを含有することにより 担体の強度も高くなる(表面積当りのシリカ合量 は、担体の表面酸量の一つの指標になると考えられる。これがあまり小さいと表面酸量が少なく所 定の効果が現われず、一方余り大きくても酸量の 増加にはつながらず、むしろ担体の表面積、強度 の低下、細孔が不均一になるなどの悪い副次作用 が生じてしまう。好ましいのは0.5~12重量 %/m²/s、より好ましくは1~8 である)。

担体中にあらかじめ含有されているナトリウム 含量に特に制限は無いが、本発明によれば担体中にシリカの他に、0.08~2重量%(ナトリウムとしての重量%)のナトリウムを含有させ、しか bpKa+4.8の指示変によって検知しうる酸性

及化物又は那化物等のハロゲン化物、株に塩化物の形で加えられるのが良い。バリウムは、触数中に30~1,000ppm、好ましくは40~650ppm添加されているのが好ましく、硝酸塩、水酸化物などの形で添加するのが好適である。

触媒成分としてのカチオン成分を同時含浸以外の含浸で添加する場合には、110~200℃に加熱した過熱スチームで5分~30分間乾燥して担体上に損掉するのが好ましい。これによりカチオン成分は担体上に均一に分散される。

担体の形状は、たとえば球状、ペレット状、リング状等に成型された、3~10mm程度の大きさのものが好ましい。主成分がローアルミナであるものが好適である。さらに担体の表面積は0.6~2m²/8、好ましくは0.8~1.7m²/8であり、強度を維持して、かつこの表面積を保持し、含浸操作を容易にするために吸水率は20~50%、好ましくは25~45%であるのが有利である。0.1 μ以下の細孔はエチレンオキシド生成に好ましくなく、平均細孔径が0.9 μ未満、殊に0.

を示すものが、高活性且つお選択事の触数を形成するのに極めて有効であることが分かった。担体中のナトリツム含量は、殊に0.1~1.5 厘量%、就中0.12~1 重量%(ナトリウムの重量%として)が好避である。

特別昭 5 6 - 8 9 8 4 3 号に遠べられているようにナトリウム含量を 0.0 7 重量 %以下とすることは却て不利である。

本党明の触媒を用いてエチレンをエチレンオキシドに転換する反応は慣用操作法で実施できる。例えば、圧力は1~35ks/cm²、温度は180~300℃、好ましくは200~260℃である。エチレンは1~40vol%、酸藻は1~20vol%で、一般に看釈剤例えばノタンを一定割合例えば0~70vol%で存在させることが好ましい。酸素は空気の形態でまたは工業用酸素として供給してよい。反応改変剤として例えば2塩化エチレンを加えることにより触媒中のホツトスポツトの形成を防止でき、かつ触媒の性個株に遊択性が大中に改資される。添加量としては数ppa~数10ppm

程度が好ましい。

次に実施例及び比較例をおけて本発明を説明する。

灭施例1-3、比較例1

一方 A g N O , 2 2 8 g と 存酸 カリウム (K , C , 2 O , · H , O) 1 3 5 g を 各々 1 l の水に溶解した後 混合し、水浴中で 6 0 でに 加熱して 存酸銀の 自色 沈 級を 得た。 沪 遊後 蒸 切水により 沈 殿 を 洗浄して 沈 殿 物中のカリウム を除いた。 別に 1 , 3 -プロバンジアミン 1 9 . 8 g と エチレンジアミン 7 2 . 2 g を 水に溶解して 水溶酸 2 0 0 w を 調製し、 水冷 しなか 5 上 記 存 酸 銀 に 少 最 ず つ 添 加 し て 存 酸 銀

平S・・・を汲1に示す。本発明触媒が、SiO2含量の少ない比較例に対し活性、選択性共に優れていることが分る。 X、SiO2含量が12%のもの(実施例3)は、含量が3、6%のもの(実施例1,2)に較べ活性、選択性共にやや劣ることが分る。 超体の X 緑回折の結果では、比較例1の担体からはαーアルミナの結晶のみが存在し、 実施例の担体からはαーアルミナ以外にAleSi2O12結晶が存在することが分った。

一方、pKa+4.8のノチルレッドにより実施例の担体はトルエン溶媒中で酸性色を呈し、nープチルアミンによる确定で1μmol/g程度の酸量があることが分つたが、比較例1の担体は酸性色を示さなかった。実施例の担体にNa₂CO₃を前含没し乾燥した担体は全く酸性色を示さず、Na₂CO₃の担持により担体の酸点がつよされたことが明らかである。逆にこれはpKb+7.1のプロムチモールブルーを変色させ塩器性が生じたことが分かつた(Na担持しない担体では塩菇点は無かった)。

ブアミン特体治液を測裂した。これに水酸化ベリウム 0.0 6 5 g、塩化セシウム 0.7 2 0 gを治解した水溶液 4 0 mlを混合した後水を加えて 3 7 8 mlに腐婪しロータリーエバボレーター中に移し、N a. C O s を含浸後乾燥した前記の担体全量を加えて回転下 5 0 ℃にて含浸染作を実施した。含浸染作の切壊に減圧し(1 0 0 mm H g)、 常圧に戻して 5 分後に取出した。これを 2 0 0 ℃の過熱スチームにて 1 0 分間、 2 m / 秒 の流速で加熱して本発明の触媒を調製した。 A s、N a、B a、C s 及びC ℓ の損搾率はそれぞれ 1 2 %、 0.2 %、 5 0 μ pm、 4 7 3 ppm 及び 1 2 6 ppm であった。

上記力法で調製した触媒を6~10/ツシュに 砕きその3mlを内径7.5mmの調製反応質に光域 し反応ガス(エチレン30vol%、酸薬8vol%、 塩化ビニル1.5ppm、残り窒素)を18kg/ cm²Gの加圧下SV4,000h⁻¹で通過させた。 1週間経過後の、酸素転化率が40%となるとき の反応温度T・・(で、裕温)と酸素転化率が40% となるときのエチレン
近郷の酸化エチレンの選択

15	超体中の Si02名 (*1%)	表面位 たりのい いからむ	祖各中の Naかほ (*t%)	۲. (۳)	S (%)
突施例1	3	3	0.20	213	82,1
実施例2	9	9	0.20	213	81.9
浜姑鱼3	12	12	0.20	217	81.6
比较倒1	0.3	0.3	0.015	217.5	80,3

ak**s**

尖脑例 4

実施例1の担体(SiOz含量3mt%、Na含量0. 20 ml%)を使用して下記の放鉄を調製した。 A g NO,217gと蓚酸カリウム(K2C2Oa・H2O) 129gを名々11の水に溶解した後混合し、水 浴中で60℃に加熱して確酸銀の白色沈殿を掛た。 伊遊後蒸留水により沈澱を洗浄して沈澱物中のカ リウムを除いた。別に1,3ープロパンジアミン 18.98とエチレンジアミン68.88を水に徐解 して水浴波200mlを割裂し、氷冷しなから上記 **存酸組沈殿に少量ずつ添加して蓚酸銀/アミン袋** 体溶液を調製した。これに塩化セシウム 0.68 6gを沿解した水溶液40回を混合した後水を加 えて100mlに調整しロータリーエバボレーター 中に移し、実施例1の担体(NagCO)を担持して いない)9508を加えて回転下50℃にて含浸し た。含数操作の初期に減圧(100mmHg)し、常 圧に戻して5分後に金襴のカゴに移し余分の液を 取除き、さらに2時間放置して渡切りを行なった。 これを200℃の過熱スナームにて10分間、2

容債 0.3 7 mi/s、平均細孔径3.0 μ)を使用して、カチオン成分の仕込益などを変えた以外は実施例1と同様にして触媒を調製した(カチオン成分の仕込量はこの触媒系で最適組成となるように決定した)。これらの触媒の組成を変2に示す。 実施例1と全く同様にして反応を行なった結果も変2に示した。実施例1に較べ活性、違択性共に劣ることがわかる。またこの系ではSiO。含有の効果が明らかでない。 m/砂の旅遊で加熱して本発明の触媒を斟製した。 А g、 C s、 C e の担持率はそれぞれ 1 2 %、 4 7 З ppm 及び 1 2 б ppmであった。この値は、含役に 使用して残留した含浸溶液中の А s、 C s、 C e の 設定および触媒の気孔率から計算した担持率と一 致した。

この触媒を 6 ~ 1 0 / ツシュに幹を、実施例 1 と全く同様にして反応を行なった。 T .o.は 2 2 0 で、 S .o.は、 8 1 . 2 % であった。

变施例5

バリウムを加えない以外は実施例 1 と全く関係にして実施例 5 の触媒を割裂した。 Λg、 Na、Cs 及び C ℓ の担持率はそれぞれ 1 2 %、 0.2 %、 4 7 3 ppm及び 1 2 6 ppmであった。

実施例 1 と同様にして反応を行なった結果、 T.oは 2 1 7 ℃、S.oは 8 1.8 % であった。 比較例 2 - 3

本発明の範囲外の表面積を持ち、表 2 に示す SiO 2含量の異なる α - フルミナ担体 (8 ø × 3 ø × 8 uuの リング状、表面積 0 . 4 4 u²/s、 4 私

反応結果	% %	80.0	79.8
反反	ို့ပ	222	223
	-C£	45	42
₩	Ag-Na-Cs-Ba-Ctwt% wt% ppm ppm	20	50
菜盆	Cs-	158	158
321	A8-Na-	12 0,4 158	12 0.4 158
	A 8 - w 1 %	12	12
	Na San	0.20	0.20
祖	被回機当りの シリカ合量	10	0,45
	Si02台盘 ************************************	4.4	0.2
		比較例2	比較例3

nk.

特開昭63-116743 (ア)

表3に示すSiO.含量及UNa含量の異なるα-アルミナ担体(8 × 3 × 8 aaのリング状、表 面積1 a²/g、相孔容積0.3 6 ml/g、平均和孔 径2.1 μ)を使用する以外は実施例1と全く同様 にして実施例6-9の触数を調製した。Ag、Na、 Ba、Cs及UClの担持率ほそれぞれ12%、0. 2%、50 ppm、473 ppm及U126 ppmであっ た。

上記方法で調製した触媒を6~101ッシュに 於さその3 mlを内径7.5 mmの調製反応質に充填 し反応ガス(エチレン30 vol%、酸素8.5 vol%、 炭酸ガス6 vol%、塩化ビニル1.5 ppm、残り窒 素)を14.5 kg/m²Gの周圧下SV4,000h~1 で通過させた。T.o.、S.o.を表3に示す。SiO。 含量1~3%、Na含量0.12~1%の範囲でほ は同等の性値を示すが、SiO。含量が0.6%で は若干S.oが低くなっていることが分る。 比較例4

SiO:含量0.3 重量%、Na含量0.2 6 重量

を行なった結果を表もに示す。 N a 含量の少ない 比較例 5 の触媒が実施例 1 0 の触媒に対し活性が 考しく低く、選択性も劣っていることが分る。

一方、比較的5の担体は、pKa+3.3のシメチルイエローによりトルエン溶媒中で実施例4の担体よりも強い酸性色を呈した。両触媒の性能差が何によってもたらされるか必ずしも明らかではないが、担体の酸性の差が影響していることが考えられる。

表 3

651	担体中の SiO:含量 (ut%)	担体中の N s含量 (*t%)	T	S
実施例6	0.6	0.26	225	79.5
7	1.5	0.12	224	30.5
8	3	0.26	225	80.6
9	5.5	1.0	225	80.2
比較例1	0.3	0.26	220	77.7

%の σ - アルミナ担体(3 φ × 3 φ × 8 mmの y ング 状。 表面 根 1 m² / 8、組 孔 を 根 0 、3 6 ml / s、平 均 細 孔 径 2 . 0 μ)を 使 川 す る 以外 は 実 路 例 1 と 全 〈 同様に して 比 校 例 4 の 触 媒 を 酮 製 した。 A g、 N a、 B a、 C s 及 U C l の 担 持 率 は そ れ ぞ れ 1 2 %、 0 . 2 %、 5 0 ppm、 4 7 3 ppm 及 U 1 2 6 ppm で あった。

この触媒を実施例6と同様にして反応を行なった結果を表3に示す。実施例8の触媒に比較して 括性は高いが選択性が大巾に低いことがわかる。 実施例10、比較例5

表4に示すNa含量の異なるα-アルミナ担体(8 ダ×3 ダ×8 mmのリング状。 姿面積 1.3 m²/g、 棚孔容積 0.4 ml/g、平均粗孔径 1.5 μ、SiO。 3 重量%)を使用する以外は実施例 1 と全く同様 にして実施例 1 0 及び比較例 5 の触媒を調製した。 Ag、Na、Ba、Cs及びClの担持申はそれぞれ 1 2 %、0.2 %、5 0 ppm、4 7 3 ppm及び 1 2 6 ppmであった。

これらの無媒を実施例のと全く同様にして反応

表 4

. 81	担体中の SiO:含量 (*t%)	但体中の Na含量 (mt%)	T	S
実施例10	3	0.35	219	80.3
比較例5	3	0.05	229	79.3

特許出劇人 三菱油化株式会社 (代理 人 弁理士 小田島 平 吉) 外1名

|--|